

[FLASH NOTES]

PHARMACOKINETICS

السلام عليكم و رحمة الله، ان شاء الله النهاردة بقى التكملة بتاعت الجزء بتاع لي بدأنا فيه و هو ال pharmacokinetics وبيتهيا لي كلنا فهمنا القصة خلاص ان ال pharmacokinetics بقصد بيها حركة الدوا زي ما قلنا قبل كدة. و بدأنا نتكلم عن الاربعة items اللي هي العناوين بتاعت ال Pharmacokinetics.

Absorption

أول عنوان كان ال absorption انهاردة ان شاء الله نخلص الجزء لي باقي لنا فيه و ثاني item اللي هو ال distribution ونحاول ان أقولكم الحاجات المهمة في النظري. غالبا الجزء المحاضرة لي جاية هيبقى غالبا ال metabolism و ال excretion احنا اتفقنا و عرفنا ان معنى كلمة adsorption ان الدوا اتحرك من مكان اعطاه الى لحد ما وصل الى ما يسمى بال systemic circulation و قبل ما نكمل اضطرينا المرة لي فاتت

ان احنا نخط عنوان كدة اسمه passage of drugs across cell membrane. و عرفنا الدوا بيعدي من ال cell membrane بكذا طريقة، زي ايه كدة؟

Simple diffusion

أهم طريقة لي بنسميها ال simple diffusion و اتفقنا ان ديه طريقة passive مش محتاجة carrier ولا energy و بتحصل along concentration gradient مش هيحصل فيها saturation.

كل لي مطلوب من الدوا بقى عشان يعدي من ال lipid bilayer ان هو يكون؟ lipid soluble ولا water soluble؟ الاتنين،

يكون lipid soluble ولا water soluble

بس يكون دوبانه في الدهون أعلى من المياه لي احنا سمناه

lipid-water partition co-efficient

كل ما كان فيه الخاصية ديه يعدي بسهولة من ال cell membrane.

يكون الدوا ionized ولا unionized؟ unionized.

لو كان unionized شكل الدوا بيبقى lipid soluble و بالتالي يعدي أسهل، كل ما كان الدوا عليه شحنة كل ما كان water soluble و بالتالي يبقى عبوره عن طريق ال cell membrane فيه صعوبة أكثر.

Filtration

الطريقة الثانية اللي هي مش مهمة أوي في الامتصاص سمينها ال filtration الفرق بينها ايه و بين ال simple diffusion ؟

يعني ايه وجه الشبه و ايه وجه الخلاف ؟ انها بتتناسب مع العمل الاقل مع التركيز مش محتاجين carrier ولا energy الفرق الاساسي بقى؟

VISIT...

LANZAROTE
Caliente.COM

«مالككم يا جماعة زعلانين كدة ليه على الصبح لسة بدري و الشمس مشرقة و الجو جميل

^_^ زعلانين ليه؟»

الفرق الاساسي بينهم:

صح ان الدوا مش هيعدي من ال lipid part of membrane هيعدي من الجزء ال wate و حتى ما بين الخلايا و بعضها للي بنسميها ال tight junction.

Carrier mediated

طيب دة بالنسبة للfiltration كان فيه بقى طرق أقل أهمية للي هي ال carrier mediated ممكن تبقى active و ممكن تبقى passive مش كدة؟

- ممكن تبقى facilitated يعني من ده لده عادي مش محتاجين energy لكن محتاجين ل carrier و يبقى اسمها carrier mediated، للي هي ال passive زي ال glucose.

- لو بقت active تبقى للي هي ال active transport يبقى فيها كل الخواص عكسية من القليل للعالي و نبقي محتاجين carrier و energy و بالتالي ممكن يحصل

فيها saturation، كان فيه طريقة كدة مش مهمة أوي للي هي بتاعت ال B12 للي اسمها pinocytosis.

جيناً بعد كدة اتكلمنا عن عنوان وقتلكم في المنهج بتاع ال pharma بالذات لما تلاقي عنوان general factors affecting اعرف ان دة عنوان مهم أوي في امتحان ال written.

عرفنا ال factors affecting ال absorption بشكل عام

و قسمناهم ل factors ليها علاقة بالدوا و factors ليها علاقة بالعيان.

ايه بقى ال factors للي هي كانت related to the drug؟ للي احنا قلناهم من شوية

1. Lipid solubility

2. Water solubility

3. Lipid-water partition co-efficient

4. Degree of ionization

طب نرجع بقى نسأل نفسنا هو الدوا في الجسم في أي medium هيبقى ionized ولا unionized؟ هيبقى الاتنين صح، أي دوا في أي medium هيبقى جزء منه ionized و جزء unionized.

مين اللي بيحدد بقى ايه ionized و قد ايه unionized؟ حاجتين الدوا نفسه هل هو weak acid

ولا weak base؟

اللي هي قلنا عليها لو فاكرين ال pk ionization constant بتاع الدوا و ال pH، فاكرين القاعدة بقى، دوا في medium زيه هيبقى معظمه ايه؟

دوا في medium زيه هيبقى معظمه unionized صح، يعني acid في acid هيبقى unionized يعني lipid soluble فهيعدي، دوا في medium عكسه هيبقى معظمه

- ionized يعني water soluble ميعديش.
 دة بالنسبة للـ degree of ionization و عرفنا القانون بتاع Henderson hasselbach equation و ودة كان factor مهم أوي related للدوا،
 ٥. و كان فيه حاجة ثانية لو فاكترين سمينها الـ valency فاكترينها؟
 عليه قد ايه شحنة و قلنا مثلا بتاع الـ ferrous salt و الـ ferric salt مين
 يمتص أحسن؟
 لو أنا بعالج iron deficiency anemia هعالج ferrous، عشان ferrous
 عليه شحنة أقل يعني less ionized و بالتالي امتصاصه أحسن.
 ٦. قلنا حاجة اسمها nature
 و قلنا لو ساعته ان ديه حاجة فيها شك شوية لكن مكتوب في الكتاب ان الادوية
 الـ inorganic تمتص أحسن من الـ organic و كان ليها تفسير في الكتاب ان
 الـ inorganic molecules are small in size لكن الـ organic بيبقى حجمها
 كبير فيمكن متقدرش تعدي بسهولة من الـ cell membrane.
 7. Pharmaceutical preparation
 و كان فيه factor أخير كنا بنسميه pharmaceutical preparation.
 احنا ان شاء الله هنذاكر أول بأول أصل ساعات كدة بحس بنظرات ازبھلال،
 بعرف ساعته ان احنا مزاكرناش، يعني في ناس أول مرة تحضر دة من حقه انه
 بيبقى مذهول، من حقه بيبقى مستغرب لكن احنا حضرنا هو فيه حاجة غريبة في
 للي أنا قلته دلوقتي؟ احنا بنراجع بس لحد ما نبتدي الجديد.
 ايه بقى الـ pharmaceutical preparation دة، يعني ايه الـ factors اللي
 تخلي الدوا
 تصنيعه يمتص قليل أو يمتص أحسن؟ فاكترين قلنا الـ particle size و الـ par-
 ticle shape
 و قلنا كمان بنقول للعيان بتاع الصرع متغيرش الشركة عشان شكل الـ parti-
 cles و حجمها بيبقى مختلف.
 حاجة بنسميها **rate of disintegration** أو dissolution هنقولها ثاني
 النهاردة معناها ان القرص لازم يبقى موجود في المعدة فترة كدة عشان يبتدي
 يتحلل يحصله disintegration
 يبتدي يتحلل كدة و يفكك عشان أقدر أمتصه من الـ small intestine. الدوا دة
 solid ولا Liquid مين يمتص أسرع؟
 liquids يمتص أسرع و قلنا في حالة الـ solution أكثر من الـ suspension
 أكثر من الـ tablet لما اتكلمنا عن حاجة اسمها الـ fillers أو القرص مش بس
 مادة فعالة لو بصيت على القرص هتلاقي حشو عشان ياخذ الشكل بتاعه دة، و
 قلنا لو فيه calcium هيمسك مع الـ tetracycline يعملوا حاجة اسمها tetracy-
 clic هتحصل كتير أوي في المنهج.
 دة بالنسبة للـ factors ليها علاقة بالدوا، نيجي بقى للـ factors ليها علاقة بالـ

patient زي ال route of administration intravenous كله و inhalation برضه تقريبا يمتص كله و دة أعلى من ال intramuscular و ال Intramuscular اعلى من للي تحت الجلد و للي تحت الجلد أعلى من ال oral و ال oral أعلى من الجلد مش كدة؟
كان عندنا من ضمن ال factors المهمة للي هي ال state of health للي هي المكان للي هدي في الدوا لازم يكون سليم،
surface area بتاعت المكان كل ما زادت يزيد الامتصاص، ال vascularity برضه نفس الكلام.

اتكلمنا عن factor من الحاجات المهمة أوي ال systemic circulation أخباره ايه، و قتلكم على السؤال للي جه قبل كدة مشهور أوي حصل فيه، اني لما بدي الدوا في حالات shock أو في حالات ال heart failure acute مثلا يستحسن أن أنا أدبه IV لأن الحالات ديه ال circulation للي موجودة على الجلد أو تحت الجلد بتبقى قليلة أوي. الكلام دة كله اتقال المرة للي فاتت فيه factor specific كدة اسمه ال factor intrinsic لازم يبقى موجود عشان نمتص ال B12.

Factors affecting oral absorption

النهاردة بقى نكمل تكملة للموضوع من العنوان، اتفضلوا يا جماعة. هنبداً النهاردة عنوان جديد هتلاقيه عندك في الكتاب اسمه ال factors affecting oral absorption نبتدي مع بعض نصصح و نبتدي ال factors affecting ال oral absorption من أكثر الاسئلة للي بتيجي في امتحان ال written يعني لو أنا مكنتش فاضي أعمل احصائيات بس لو كنت عملت هتلاقي في آخر خمس سنين

دور أول و دور ثاني السؤال دة في العشر مرات جه بتاع ست سبع مرات فدة من الحاجات المهمة جدا لأن هيبقى ليه علاقة بال factors affecting ال absorption للي احنا لسة قايلنها و حاجات ليها علاقة بال oral route فنخلي بالناس السؤال دة حاجة من الحاجات المهمة أوي في الاسئلة النظري. أول تقسيمة بقى هتلاقيها غالباً نفس التقسيمة للي قلناها قبل كدة هتلاقيها عن ال factors affecting absorption

عموما هتلاقي factors related to the drug

و بعدين factors related to the patient

لو لقيت ال factors related to the drug هتلاقيها هي هي للي قلناها و مكتوب في الكتاب.

طبعا سيادتكم في الامتحان في النظري لما تيجي تكتب مش هتكتب see before هو ميعرفش before دة فين، فنكتب كل ال factors للي احنا لسة قايلنها حالا كمراجعة لا factors للي ليها علاقة بالدوا

ال degree of ionization و ال lipid solubility و ال valency وكل الكلام دة.
 ال factors بقى لي ليها علاقة بالعيان هتلاقي factor مش هيتقال، يعني لو اخدت بالك
 من شوية و احنا بنتكلم عن ال factors ليها علاقة بال absorption هتلاقي ال route of
 administration مكناش حددنا و قعدنا نقول ال oral أحسن من كذا و كذا أحسن من كذا
 لكن دلوقتي لما نقول على ال oral بالتحديد هتلاقي ال factor دة اتلغى.
 أول factor هتلاقي ليه علاقة بال patient هتلاقي فيه تشابه بينه و بين لي قلناه قبل كدة،
 يعني هتلاقي مكتوب في الكتاب.

1- Surface area of the absorbing surface

أظن نمره واحد ال surface area of the absorbing surface مش كدة، واكتب جمبها
 ال vascularity لأن في الشرح هتلاقيه كاتب الاتنين ال surface area بتاع المكان لي
 بمتص منه ال GIT يعني و ال vascularity و أرجع افكركم تاني ان ربنا خلقنا ال surface
 area بتاعت ال small intestine بالتحديد أضعاف أضعاف ال surface area of the
 stomach
 السبب في كدة زي ما انتم عارفين ال length و ال villi أو ال micro villi موجودة في ال
 small intestine.

Vascularity

ال vascularity في ال small intestine أعلى بكثير أوي من ال vascularity في ال stomach
 و بالتالي القاعدة العامة بتقولي ان الامتصاص يحصل في ال small intestine مش في ال
 stomach و السبب في كدة حاجتين ال vascularity و ال surface area of the small intestine.

State of health

2- نمره اتنين في ال factors أعتقد قلناها المرة لي فاتت كدة حاجة اسمها state of
 health المكان لي بدي فيه الدوا لازم يكون سليم، يعني ال intestine لازم تكون سليمة.
 طيب يا جماعة كلاكيت آخر مرة ان شاء الله يا محمد الموضوع لي هنتكلم فيه دلوقتي
 عشان بس الناس لي اتأخرت هو موضوع مهم جدا في الامتحانات ال written عنوان اسمه

Factors affecting oral absorption

دة يتزاكر كويس أوي ان شاء الله و بيجي على فكرة زي ما هو كدة بالنص. ال factors
 affecting absorption عن طريق ال GIT أو لي هو ال oral route بنقسمها زي ما قسمنا
 ال factors affecting absorption in general، ليها علاقة بالدوا و ديه قلناها قبل كدة و
 ان شاء الله نزاكرها كويس، الجديد بالنسبة لنا نسبيا factors related to the patient
 أول factor لي هو ال surface area of absorbing surface هو المكان لي ادبت فيه
 الدوا.

ال surface area بتاعته و معاه كمان ال vascularity of absorbing surface
 مثال بقى لي احنا قلناه كثير أوي الفرق ما بين ال stomach و ال intestine من ناحية ال
 vascularity و من ناحية ال surface area
 عشان كدة ال stomach مش adapted للامتصاص الا في حالات نادرة.
 ال factor الثاني لي اتكلمنا فيه ال state of health of the absorbing surface

لي هو المكان لي هدي فيه الدوا لازم يكون مكان سليم عشان يقدر يعمل الامتصاص، كتاب القسم كاتب عندنا مثالين: حاجة اسمها gastritis لي هي ايه؟ التهاب المعدة مش كدة.

تفكر ديه حاجة مهمة أوي يعني لو أنا عندي gastritis يفرق معايا في امتصاص الادوية كثير؟ لأ، ميفرقش لأن stomach مش هي لي بتمتص. يفرق معايا في بعض الادوية لي هي ملهاش أهمية عندك في المنهج زي ال alcohol الناس لي بتشرب كحول كثير.

تلاقى مع الوقت تأثير الكحول بدأ يقل لأن ال alcohol بيعمل gastritis وال gastritis نفسه بيعارض امتصاص الكحول.

مش حاجة مهمة أوي بالنسبة لي ان معدتي متكونش سليمة الاهم بالنسبة لي ال malabsorption syndrome ، بيبقى عندي مشكلة في امتصاص أي حاجة من ال small intestine سواء أكل أو vitamins أو drugs طبعا يبقى دة factor من الحاجات المهمة أوي.

Motility of the GIT -3

نمرة ثلاثة بقى حاجة اسمها ال motility of the GIT او ال Gut motility و ال rate of dissolution and disintegration ، افكرك بقى كدة ان الادوية عموما ال solids طبعا ال tablets يعني لما باخد القرص ، القرص دة محتاج يقعد في ال stomach فترة عشان يحصله dissolution and disintegration كويس

ويمكن وقتها قلنا ان الادوية نوعين: نوع لي هو rapidly disintegrated يعني ايه؟ مش محتاجة تقعد في المعدة فترة طويلة مش كدة. و يمكن كان فيه مثالين مكتوبين في الكتاب لو ابتديت تحفظ أمثلة من دلوقتي دوا اسمه paracetamol دوا مشهور أوي في الطب

و دوا اسمه propranolol هناخده كثير بعد كدة.

المهم انها أدوية مش محتاجة تقعد فترة.

أدوية قليلة أوي يعني لو فاكرين دوا اسمه digoxin محتاج يقعد في ال stomach فترة to be disintegrated عشان يبقى جاهز للامتصاص في ال small intestine تمام.

دي القاعدة خلاص قلناها قبل كدة، فيه بقى عندي أدوية تانية بتأثر ال motility of GIT

وبالذات على ال gastric emptying بمعنى ايه بقى؟ فيه عندي أدوية تفضي المعدة بسرعة

تعمل contraction كدة في ال smooth muscle بتاعت ال stomach فتخلي المعدة تفضي ال contents بتاعتها أسرع من الطبيعي المثال المشهور أوي هتلاقيه في الكتاب دوا اسمه metoclopramide دة مش لازم نحفظه أنا قلتلك قبل كدة في ال general لي تلقطه

في الاسامي خير و بركة لكن متضيعش وقتك انك تحفظ اسم، أنا عايزك تفهم بس.

ال metoclopramide بالمناسبة اسمه في السوق بريمبران bremsane

يعني يمكن كلنا لما حسينا بقى أو غثيان بناخد الدوا دة، الدوا دة غير انه بيعالج القيء الا انه

بیسرع ال motility of GIT و خصوصا بیسرع حركة stomach فيقولوا عليه في ال prokinetic pharma prokinetic، فهمنا يعني ايه
مبدئيا لحد ما ناخدهم الترم الثاني ان شاء الله أي دوا نقول عليه prokinetic يبقى
بينشط حركة ال GIT وأنا يهمني هنا حركة ال stomach اللي هي ما يسمى بال gastric emptying.

طيب فكر معايا بقي، أنا خدت metoclopramide لأي سبب من الاسباب و اخدت معاه paracetamol ايه رأيك؟ ديه حاجة كويسة ولا حاجة وحشة، انت فاهم كلامي؟
أنا خدت paracetamol دة ايه؟ دة محتاج يقعد في ال stomach كتير ولا مش محتاج؟
مش محتاج.

لما أدبي معاه metoclopramide كدة أنا عملت ايه في امتصاص ال paracetamol؟

برافو عليكي عملت acceleration صح.

هو أنا مزودتش الكمية الحقيقية هو كدة كدة هيمتص بس الفكرة اننا عملت ايه بقي، خليت
المعدة تفضي بسرعة و الدوا دة دايب في المعدة وجاهز للامتصاص مستني بس يوصل
لل small intestine

تمام. يبقى ال paracetamol أو أي دوا rapidly disintegrated مع دوا تاني prokinetic
يسرع الامتصاص.

طيب تعالى بقي تخيل أنا باخد metoclopramide مع دوا اسمه digoxin؟

ال digoxin is a slowly disintegrated drug يعني محتاج يقعد في المعدة براحته
صح،

عشان يبقى جاهز للامتصاص في ال small intestine أنا جيت أخذت معاه ال
metoclopramide لأي سبب أخذتهم مع بعض ايه رأيكم في الامتصاص بتاع ال digoxin؟
يقبل بمعنى؟

يبقى delayed صح يحتاج يعني مش هيبقى امتصاصه كويس بمعنى أصح يبقى لأنه هيبقى
نزل على ال small intestine وهو لسة مش جاهز محلولوش complete disintegration
أو dissolution. سهل كدة يا جماعة.

لما نيجي في اخر السنة و ناخذ كل ال drug interaction و تحس ان الموضوع صعب انت
ساعتها هتبقى غلطان، لأن انت عدى عليك كل ال drug interaction، لما أجي أسالك عن ال
drug interaction of digoxin هيجي في ذهنك نمرة واحد مع ال metoclopramide
صح؟ طب أخذته مع ال metoclopramide يحصل مشكلة لأنه خلى المعدة تفضي بسرعة
وهو مهواش جاهز للامتصاص.

الكلام للي جاي دة بقى عكس الكلام للي اتقال بالظبط، فيه أدوية مش بتسرع بقى الحركة
بتاعت ال GIT و ال stomach بتعمل delay بتخلي ال smooth muscle بتاعت ال GIT وال
Stomach relaxed شوية، مفيش انقباض حلو. أشهر دوا هيعمل كدة ان شاء الله هناخده
ال atropine.

ل atropine parasympatholytic زي ما انتم فاكرين، ال parasympathetic من
الحاجات بتاعته انه بينشط حركة ال GIT زي ما انتم فاكرين
لو انت ادبت parasympatholytic يبقى انت عكست يبقى انت بطأت حركة ال GIT.

طب فكر بقي أخذت atropine مع rapidly disintegrated drug ؟ ايه الاخبار اخذت atropine مع paracetamol بطأت الامتصاص، خليت ال atropine يقعد فترة طويلة أوي في ال stomach وهو جاهز للامتصاص يعني هو جاهز انه ينزل ال small intestine بس انت معطله، فأنت كأنك عملت delay of absorption of paracetamol أو أي دوا rapidly disintegrated.

طب ايه رأيك atropine مع digoxin؟ كويس صح، ليه بقي؟
ال atropine هيدي فرصة لل digoxin يقعد في ال stomach لحد ما يدوب وينزل جاهز حلو أوي يمتص كويس.

فهمنا يا جماعة يبقى ديه من الحاجات الجديدة بالنسبة لنا النهاردة، علاقة ال motility بالذات ال gastric emptying مع الادوية سواء كانت rapidly disintegrated أو slowly disintegrated.

النقطة لي جاية بعد كدة نقطة مكررة، وعلى فكرة لو أنا قرئت طبعا الكتاب شوية بس لو نسيت حاجة قولولي، أنا أعتقد ديه النقطة المهمة في نمرة ثلاثة للي هي ال motility و علاقتها بالادوية ال rapidly disintegrated.

٤. نمرة أربعة ال pH في ال GIT، انتم بقي أشطرن مني ال stomach acidic وال intestine alkaline خصوصا لو نزلنا كدة ناحية ال ileum عدينا ال duodenum وال jejunum ونزلنا لتحت كدة شوية. قولي بقي دوا acidic أخباره ايه ودوا acidic زي ال aspirin مثلا ودوا basic زي ال amphetamine أخباره ايه؟

Acidic

كدة خده في ال stomach أخباره ايه؟ صح، acid في acid معظمه un هيمتص كويس أوي بس امتصاصه حلو أوي بس مش هيلحق، مش هيلحق عشان الوقت و عشان ال vascularity وعشان ال surface area وعشان الكلام دة كله، لكن جزء من ال aspirin is absorbed by the stomach.

طيب انزل تحت بقي شوية في ال duodenum هيمتص برضه ماشي الحال ال duodenum مش alkaline أوي، لكن تعالى على ال ileum بقي في حنة alkaline اوي، يبقى acid في alkali معظمه ionized يعني water soluble ميعرفش، ميعرفش يخترق ال cell membrane هيفضل محبوس جوة ال intestine اسمها ايه بقي؟ Ion trap

Amphetamine ← ايه رأيك، amphetamine هنا و amphetamine في ال ileum basic drug أو weak base في medium acidic اوي معظمه هيتحبس هنا معظمه مش هيمتص، نزل لتحت بقي basic drug في ← ← alkaline medium union- ized فيمتص كويس أوي اتفقنا. يمكن الحاجة الوحيد في الكتاب للي أنا اخذت بالي زيادة منها ان هو زود أسامي مثلا، يعني في ال weak acid قال aspirin في ال weak base قال amphetamine وephedrine. Ephedrine دة شبه ال amphetamine أوي يعني برضه بينشط و يصحصح و يسد الشهية بس هناخداهم الاتنين

ان شاء الله تحت عنوان اسمه sympathetic → انها بتحفز ال-sympathetic nervous system.

5- Specific factors

ينجي ل-specific factors ديه قديمة ومعدناش غير نفس المثل مش كدة؟ لى هو B12 عشان يمتص لى هو ال-intrinsic factor لازم يكون عندي من المعدة intrinsic factor، لو معدنيش intrinsic factor في المعدة مش هقدر أدى ال B12 oral يعني افرض في ال pernicious anemia طبعا يبقي فيه مشكلة طبعا العيان مش عارف يعمل intrinsic factor، العيان دة مينفعش أديله ال B12 oral هو أي عيان تاني ينفع أديله ال B12 oral يمتصه لكن العيان لى معدوش intrinsic factor مش هيتفع أديله ال B12 oral لأنه مش هيعرف يمتصه، يبقى أحقنه B12.

6- Gut Content

النقطة لى بعد كدة نمره ستة حاجة اسمها ال Gut content ديه جديدة ديه مش كدة، مقلناش قبل كدة واحنا بنتكلم عن ال factors بتاعت الامتصاص ال gut ال GIT لو فيه حاجة تانية يعني لو بدّي دوا ومعاها اكل أو بدى دوا ومعاها other drugs ايه لى هيحصل؟ بالنسبة للأكل بقى، يعني هو انتوا تخيلكم وانتم جاينين سنة تالته لسة طازة كدة، هو الاحسن اننا أدى الدوا على معدة فاضية ولا على معدة مليانة بعد الاكل؟ على حسب، انتم جاينين جاهزين ما شاء الله و على حسب هي الاجابة النموذجية.

- بس قاعدة عامة ك general rule الاحسن الدوا يتاخذ؟ بعد الغدا؟ بعد الاكل. طيب لأ هو غالبا يتاخذ الافضل على معدة فاضية، دة الافضل كقاعدة عامة. ليه بقى؟ وجود الاكل بيعمل dilution للدوا، الاكل ومعاها ال digestive enzymes وكدة تلاقي الدوا بقى مخفف أوي، فالافضل انه يتاخذ على معدة فاضية. ال exception لو كان الدوا irritant على ال GIT لو كان الدوا بيعمل مشكلة لو هو من نفسه على المعدة يعملك مشكلة ويبتدي بقى حرقة وحموضة وممكن يقلب بقرحة لأ خلي الدوا دة بعد الاكل.

مين أكثر ادوية بتعمل IRRITATION للمعدة؟ صح ال ASPIRIN، و مجموعة تانية من الادوية بتعمل مشاكل لى هي أدوية العظام والمفاصل ولى هي بتاعت الالتهابات ديه ال Non-Steroidal Anti Inflammatory Drugs ديه يُفَضَّل تتاخذ بعد الاكل.

الحديد و الادوية لى بتعمل irritation على ال GIT فيفضل يتاخذ بعد الاكل، لكن القانون لأ، القانون اننا ناخذ الدوا أحسن on empty stomach.

فيه بقى drug interaction مكتوب في الكتاب الحقيقة أنا مكتتش عايز أقوله دلوقتي بس هو مكتوب في أول نقطة في الكتاب مع الاكل. سمعته عن مرض اسمه ال par-kinsonism؟ لى هو ايه؟ الشلل الرعاش. لى هو ايه يعني نقص ايه؟ نقص ال-dopa mine في ال-brain في حنة اسمها ال basal ganglia أو ال-neostriatum مش كدة. العيان بقى لى هو بيترعش وعنده pill rolling.

وطول ما هو مبيعملش حركة عنده رعدة و rigidity ومبيعرفش يتحرك، وبيزحف، هنفكركم بيه ان شاء الله في الترم الثاني بس المشكلة مبدئيا كدة ان هو معدوش-dopa mine كفاية في ال-brain. علاجه يبقى ايه تفكر؟
ادوي dopamine صح ما العلاج سهل أهو، هو عنده لا مؤاخذه نقص dopamine فبديله dopamine. مشكلة ال-dopamine انه مبيعديش ال-blood brain barrier مش كدة؟ يعني ال-dopamine من الادوية اللي لما تديها متعرفش توصل لل-brain اللي هو المكان اللي فيه النقص.

فعملوا ايه بقى ال-dopamine دة في تصنيعه بيتصنع من حاجة اسمها ال-DOPA أخذوها قبل كدة في ال-autonomic و هنفكركم بيها ← Dioxy Phenyl alanine ال-precursor

و بيتحول بعد كدة ل-dopamine و ال-dopa دة فيه منه ال-active isomer ال-L-DOPA او ال- . فالناس فكره ايه بقى.

طالما أنا مش نافع ادي dopamine أنا ادي ال-L-DOPA بيعدي ال-blood brain barrier ولما يروح المخ بقى يتحول لDopamine يبقى حلينا المشكلة.
تمام وأنا باخد أقراص ال-L-DOPA دة والله أنا اسف بس عشان نبقي فاهمين ونريح نفسنا في الاخر لما باخد قرص ال-L DOPA عشان يمتص من ال-mucosa بتاعت ال-small intestine محتاج carrier، ال-carrier دة ربنا خلقه عشان يشيل ال-aminoacids ال-carrier دة مش مخلوق أصلا عشان ال-DOPA دة مخلوق عشان أشيل ال-aminoacids اللي جاية من هضم ال-proteins كويس.

طب تخيل انت بقى أخذت L-DOPA مع الاكل ايه رأيك؟ L-DOPA مع شوية لحمه و شوية أكل يعني شوية protein ايه رأيك؟ هيصصل بينهم ايه؟ برافو عليك ال-competition مش كدة؟ يعني ال-aminoacid من الاكل اللي انت هضمته و ال-L-DOPA اللي انت مديه هيتخانقوا على ال-carrier يبقى امتصاص ال-L-DOPA هنا هيقل، يبقى ال-L-DOPA من القواعد ابعد عنه مع الاكل بالذات الاكل اللي فيه ال-protein لأن هيبقى فيه ال-competition بينه و بين ال-carrier اللي في الحالة دي هيشيل ال-aminoacid و هيشيل ال-L-DOPA و صعبة ديه؟ ماشي يا جماعة يبقى وجود الاكل في الحاجات دي مهم أوي من القواعد العمة اللي هتقلل امتصاص ال-L-DOPA.

القاعدة نمرة اتنين او الحالة نمرة اتنين، وزى ما قلتلك كتاب القسم قبل كدة لو فيه مشكلة في الاسهم قلي، هو مكتوب bad عشان كدا، يعني وجود الاكل وحش عشان هيعمل ال-dilution وعشان ال-AMINOACID اللي موجودة مع ال-L-DOPA لكن في نفس الوقت ممكن يكون حلو لو أنا بتكلم على ال-IRRITANT DRUG زي ما قلنا ال-ASPIRIN او الحديد أو غيره.

-Tetracycline

النقطة نمرة اتنين سمعناها قبل كدة كتير أوي، فاكرين ال-tetracycline مضاد حيوي قديم لكن لازال له دور في الامتحانات على الاقل سيبك من الطب لكن بنتسل فيه.
ال-tetracycline دة يدور على أي حاجة فيها calcium ويشبك فيها، ال-tetracycline

يشوف أي حاجة فيها calcium يمسك فيها ويعملوا حاجة كدة اسمه **chelation** ويعملوا complex كدة insoluble لا يمكن يمتص.
 المرة للي فاتت كانت ايه المشكلة، احنا سمعنا مثل الـ tetracycline دة المرة للي فاتت لو فاكرين؟ tetracycline لما اتحط معاه كـ filler كحشو اتحط معاه calcium carbonate أو calcium bonate مش عارف ايه، عمل chelation وقلل الامتصاص و شكوا الاتنين مع بعض في الامعاء و ممتصوش،
 نفس الكلام tetracycline مع الـ calcium اللي موجود في اللبن أو للي موجود في الزبادي أو للي موجود في أي مركب البان أو أي حتى أدوية حموضة، هيحصل نفس المشكلة الـ calcium و الـ tetracycline هيمسكوا في بعض و هيقبل امتصاص الـ tetracycline.
 فاكرين المثل للي قلته هنا المرة للي فاتت، ايه للي بيخلي العيان ياخد الـ tetracycline مع اللبن؟ ان الـ tetracycline أصلاً irritant بيعمل حموضة جامدة أوي في الـ GIT فالعيان ياخد اللبن الحموضة تخف، لكن الـ tetracycline ملهوش قيمة مقدرش يوصل للـ blood.

Cholestyramine

المثال للي بعد كدة دوا بنسميه cholestyramine ، cholestyramine دة دوا لسة بدري عليه كدة في المنهج بس مبدئياً كدة هو دوا بيعالج الـ hypercholestermia دوا بيتاخذ عشان يعالج الـ cholesterol العالي، اتفقنا.
 فيقولوا عليه anti hypercholestermic أو anti hyperlipidemic ماشي. الـ cholestyramine ليه شكل كدة غريب أوي، يمسك مع أي دوا تاني متاخذ معاه في الـ GIT. يعني لو انت نسيت أي drug interaction الـ cholestyramine هينفعك الـ cholestyramine داخل مع أي دوا تاني يمسك فيه يعملوا binding أو chelation أو adsorption مع الـ other drugs فيمنع الـ absorption.

Charcoal

المثل للي جمبه charcoal يعني هو فيه شرطة كدة بعده المفروض يعني cholestyramine charcoal and ، دة دوا ودوا، طبعا charcoal دة للي هو ايه؟ الفحم، Charcoal انتوا عارفين charcoal اللي هي أقراص الفحم ديه بتستخدم دايمًا عشان تطرد ايه؟ الغازات، بالضبط.
 أو عشان تعالج حالة تسمم لحاجة أنا بلعتها في الـ GIT مبقلهاش فترة طويلة، ملحقتش توصل للدم، فكرته ايه بقى charcoal دة بيثيل الادوية على السطح بتاعه بحاجة اسمها الـ adsorption.
 لو دة قرص الفحم كدة أو charcoal بيثيل عليه الادوية كدة للي موجودة في الـ GIT على الـ surface بتاعه بحاجة اسمها الـ adsorption لو فاكرين.
 يبقى لو أنا بدي charcoal أو cholestyramine هيقبل الامتصاص بتاع أي دوا متخد معاه في نفس الوقت.

Grape Fruit

factoralli جه بعد كدة للي هو grape fruit عارفينه طبعاً، للي هي بتاع كدة لا منه برتقان ولا منه ليمون، مش ييبقى لونها أحمر أوي برضه، هي بتبقى لونها عادي برضه هي حاجة بين البرتقان و الليمون، هي بياخدوها كتير أوي الجماعة بتوع الرجيم مش عارف ايه علاقتها أوي

أنا للي يهمني في grape fruit بقى قبل ما أشرحه، أدي الخلية بتاعت الـ small intestine أهي احنا عملنا امتصاص للدوا أهو بقى جواها كدة، والمفروض بقى ينتقل للـ blood مش كدة فيه في بعض الحالات بلاقي حاجة جوة الـ GIT اسمها reverse transporter و منتخضش، الـ transporter دة المفروض بيشيل حاجة يوديها من هنا لهذا، مش كدة، مش دة للي كان بيحصل مع الـ amino acids؟

كان بييجيب amino acid من الـ lumen يدخله على الدم أو على الـ transport system. في عندنا بقى في الخلية بتاعت الـ small intestine حاجة اسمها reverse transport system دة معناه ايه بقى؟ من اسمه كدة، يعني الحاجة للي دخلت جوة الخلية هو يطردها تاني برة، متخيل للي حصله امتصاص من الـ lumen of the intestine ودخل جوة الخلية و المفروض بقى يروح على الـ blood، هو يروح طارده مرجعه تاني على الـ lumen بتاع الـ small intestine.

فيقولوا عليه الـ reverse transport protein أو carrier كويس، أشهر واحد حاجة اسمها glycoprotein-P أشهر reverse transport carrier أو transporter للي هو بدل ما يشيل الحاجة من الامعاء للـ BLOOD يدخلها جوة، دة هو يرجعها من الخلية بتاعت الامعاء تاني للـ lumen فيقولوا عليه الـ p-glycoprotein.

طيب دة بالنسبالي وجوده في الامتصاص كويس ولا وحش، يعني لو أنا بدي دوا ولقيت قدامي الخلية ديه سبب من الاسباب ان فيها كميات كبيرة P-glycoprotein يبقى بالنسبة لي دة يقلل الـ absorption كل ما ييجي شوية يدخلوا وعازين يعدوا للدم يروح طاردهم تاني برة. لقوا ان grape fruit بيـ inhibit الـ P glycoprotein، و بعمل ايه بقى في الامتصاص في الآخر هو بيمنع الحاجة للي بتمنع، صح؟ بيمنع الحاجة للي بتمنع الامتصاص فيقولوا عليه في العربي حتى لو فاكرك، نفي النفي اثبات.

يبقى كأنه بيزود الـ absorption بطريق غير مباشر هو كل للي عمله

inhibition of p glycoprotein of the reverse transporter اتفقنا مع بعض.

الـ grape fruit هنسمعه مع بعض ان شاء الله المرة الجاية و هيبقى عليه سؤال الـ give reason هقولك انه ليه grape fruit يعمل تسمم مع بعض الادوية؟ عن طريق الامتصاص لأنه بيزود بانه يمنع الـ p glycoprotein بانه يمنع الـ carrier للي هو بيطرد الادوية للي دخلت الـ mucous membrane بتاع الـ carrier protein.

Verapamil

دة بالنسبة للـ factoralli بعد كدة، كتاب القسم بعد حته الـ grape fruit ديه راح حاطط نقطة ملهاش أي علاقة بالموضوع خالص، و كانت بتتكتب الحمد لله السنة ديه اتعدلت شوية، كانت بتتكتب كنقطة تبع الامتصاص وهي ملهاش علاقة أصلاً بالامتصاص، هو لما افكر في الكتاب وجات سيرة الـ P glycoprotein و مين بيعمله inhibition وهو الـ grape

fruit فراح مفكرنا بدوا تاني بيعمل inhibition لل glycoprotein p الدوا دة اسمه verapamil.

Verapamil

دة لى هو ان شاء الله هناحد فيه أيام، تبع حاجة اسمها calcium channel blocker يعمل angina ويعالج arrhythmia، يعني دوا ضخم في المنهج، مش مهم تحفظ دلوقتي ايه، انتم عارفين جزء من علاج السرطان بالcancer chemotherapy مش كله طبعا حسب نوع السرطان وحسب مكانه و الكلام دة. ممكن أدبي دوا، الدوا دة اسمه cancer chemotherapy أو anticancer drug الدوا دة الهدف منه انه يموت الخلايا السرطانية، لقوا ان الخلايا السرطانية فيها مشكلة، الا وهي لما بتاخذ anticancer drug جواها لقوا عندها p glycoprotein خلية السرطان جواها resistant glycoprotein فتعمل ايه في دوا السرطان؟ تطرده بره فتموتش تبقى reverse cancer chemotherapy وطلع السبب في الموضوع دة كله ان طلع عندها transporter للي بيرجع يطردلك الدوا برة تاني.

لقوا ان verapamil بي inhibit برضه ال p glycoprotein، فبدأوا يفكروا و أنا بعالج السرطان أدبي anticancer drug وأدبي معاه verapamil. ال verapamil زي ما قلتك ضغط وذبحة، أنا مش بديه عشان كدة خالص أنا لا هعالج هنا ضغط ولا ذبحة ولا اضطراب في ضربات القلب ولا صداع ولا أي حاجة خالص، أنا كل هدفي اني أزود تركيز anticancer drug by inhibition of p glycoprotein مفهومه ديه. يبقى أنا كل لى عملته اني أضفت مع المعلومة ديه دوا تاني بيشتغل بانه ي inhibit ال glycoprotein، لكن ملهاش اي علاقة بموضوع الامتصاص لى بتكلم عليه.

Tea

النقطة الاخيرة بقى في ال GIT contents أو ال gut contents الشاي. الشاي بالذات الشاي المغلي الشاي الثقيل شوية بيطلع مادة اسمها tannic acid. ال tannic acid دة بيعمل نوع من التفاعل مع الحديد ويقلل امتصاصه من ال GIT و بيعمل constipation بالمناسبة كدة، لى بيشرب شاي كتير ممكن يحس بيها، لكن أهم جزء بالنسبة لي النهاردة انه هيعمل inhibition of oral absorption of iron، فعشان كدة فيه مقولة غالبا بتطلع صح يعني ان معظم المصريين عندهم iron deficiency anemia.

ومن ضمن الاسباب لى بتتقال انهم بيحبوا يشربوا الشاي مع الاكل أو بعد الاكل على طول، فال tannic acid لى في الشاي دة يمنع امتصاص الحديد و بالتالي يعمل ال iron deficiency anemia، مفهوم.

يبقى ديه ال factors لى لها علاقة بال Gut contents بس ياريت نحفظها ونزاكرها كويس عشان الامتحان.

في حد من الولاد السنة لى فاتت معرفش الكلام دة يعجبكم ولا لأ اختصرها بالعربي كدة

قالك ال factors ديه عبارة عن «أكل ولبن و grape fruit وشاي وفحم» حلوة؟

للي هم الخمس حاجات للي احنا قلناهم دلوقتي للي ليهم علاقة أو لو موجودين في الGIT يأتروا على الoral absorption.

First pass effect -7

النقطة للي جاية بقى من النقط للي هنتكلم فيها كثير بس مبدئيا كدة definition اسمه first pass effect أو first pass metabolism بالعربي كدة عشان تفهم معناه. الجزء للي بي فقد من الدوا وهو معدي على الGIT والliver. احنا مش اتفقنا الدوا لما يتاخذ الoral هي معدي ازاى، لما بيلع الدوا هي معدي على الoesophagus و stomach و small intestine صح

يروح على الliver، يطلع من الliver على الsystemic circulation، يبقى ساعتها أقول انه absorbed تمام. وهو معدي في المسار دة كله هي فقد منه جزء، الجزء للي بي فقد من الدوا دة اسمه first pass effect.

يبقى كلمة first pass بداية مش هتسمعها غير في أنهى Route؟ oral صح. لو ادبت الدوا تحت اللسان مفيش first pass صح؟ لو ادبت intra venous مفيش first pass مش كدة؟

Gastric acidity

First pass : معناها مروره في الاول على الGIT والliver في الاول. طيب لما باجي بقول ان فيه جزء هي فقد يبقى ايه؟ يعني لما باجي أقول ان فيه جزء هي فقد في الstomach. في دوا مشهور كدة اسمه penicillin بالذات فيه نوع منه اسمه benzyl penicillin أول نوع ظهر من الpenicillin من زمان من ييجي أكثر من 150 سنة. الpenicillin للي اسمه benzyl is destroyed by HCL.

فيه رابطة معينة كدة في التركيبة بتاعت الpenicillin لو اتعرضت للحمض تتفك، يعني الpenicillin باظ ميشتغلش.

يبقى أعرف قاعدة بسيطة كدة+ فيه أدوية بيحصلها first pass في الstomach والمثال الوحيد للي موجود تقريبا في المنهج لحد دلوقتي هو benzyl penicillin ويبقى destroyed بالgastric acid.

Digestive enzymes

طيب تعالى ندخل تحت شوية كدة على الsmall intestine تتوقع ايه الادوية للي ممكن تتكسر في الsmall intestine؟ ايه الادوية للي مينفعش تتاخذ الoral لأن هيحصلها الproteolysis، صح الpolypeptide hormones.

فاكرين ال polypeptide hormones كثيرة. أشهرهم يمكن ايه؟ الinsulin صح، ال glucagon المجموعة بتاعت الpituitary hormones كلها.

كلها عبارة عن polypeptides، يبقى مبدئيا كدة كلها مينفعش تتاخذ الoral لأنها تتعامل معاملة الprotein تتكسر، الpolypeptide جوة الsmall intestine يتكسر مش هي دخل منه حاجة للsystemic circulation.

Mucosal enzyme

أه قبل ما انسى بس هو فيه حاجات قليلة أوي بتتكسر في الmucosa بتاعت الGIT. انت فاكركم لي اتكسروا لي فاتوا دول اتكسروا فين؟ الbenzyl penicillin دة اتكسر فين؟

HCL في الـ Lumen نفسه مش كدة.
 الـ polypeptide hormones اتكسروا في الـ lumen بالـ enzymes.
 لكن فيه دوا يتكسر جوة الخلية ديه، جوة الـ mucosa بتاعت الـ GIT أشهر دوا كدة دوا
 اسمه chlorpromazine بيعالج الناس للي عندها انفصام الناس للي عندها psychosis
 أو schizophrenia شزوفرينيا أو سكيذوفرينيا زي ما تحب تنطقها.
 أشهر دوا بيعمل كدة هو الـ chlorpromazine دة مشكلته وأنا بديه للعيان بديه جرعة
 كبيرة علشان عامل حسابي ان جزء هيفقد منه في الـ mucosa بتاعت الـ small intestine.

طيب كل للي فات دة كان اسمه **GIT first pass** يعني البهدلة اللي الدوا اتعرض ليها
 حصلت في الـ GIT مش في الـ liver.

Hepatic first pass effect

الاهم بالنسبة لي بقى هو الـ hepatic first pass نبدأ لما يعدي من الـ GIT الدوا عدى
 بسلا من الـ GIT، راح على الـ Liver أما نشوف هيصله ايه، المرة الجاية بقى الـ me-
 tabolism بتاع الدوالي هي نمرة ثلاثة في الـ pharmacokinetics.
 كتاب القسم مدينا ثلاث أربع أمثلة كدة للأدوية للي بتبقى destroyed أو metabolized
 أو بيحصلها first pass effect.

أول واحد فيهم دوا اسمه **nitroglycerin** كويس
 nitroglycerin دة أشهر دوا بيعالج الـ angina أشهر دوا بيعالج الذبحة الصدرية.
 لما قرئت الكتاب و انتم بصوا على الكتاب كدة هو كاتب ان -lidocaine are exten-
 sively metabolized by the liver and nitroglycerin مش كدة؟

Lidocaine

تفهم من كدة أو انا فهمت فهمي على قدي كدة، يعني انهم مينفعوش يتاخدوا oral طيب
 الكلام دة صح في الـ **Lidocaine**
 الـ lidocaine مينفعش يتاخد الـ oral الـ lidocaine يقال عليه ان ٩٧٪ منه
 metabolized لو اتاخد الـ oral تخيل اخدت قرص ١٠٠ مللي تخيل هو طبعاً مفيش
 أقراص، بس لو افترضت ان فيه جرعة ١٠٠ مجم بلعتها يبقى للي هيتكسر منها ٩٧ مجم
 في الـ liver يبقى للي باقىك منها ايه ٣، اسمها ايه الـ ٣ ديه؟ اسمها ايه الـ ٣٪ للي وصلت
 ديه؟ برافو عليك bioavailability هناخدنا ان شاء الله حالا بس هي معناها الدوالي
 وصل، مينفعش الثلاثة في المية دول يشتغلوا مهما عملت بقى.
 طيب بالمناسب يعني الـ lidocaine بالمناسبة يعني أنا قللتك متحفطش الادوية بس مش
 عايزك تبقى مش فاهم الدوا دة بيعمل ايه
 الـ lidocaine أخره caine بالظبط، وأي دوا أخره caine يبقى local anesthesia دوا
 بيتاخد لتخدير موضعي.

طب سؤال هو التخدير الموضعي من اسمه كدة بيتاخد ازاى؟
 بالظبط كدة لما أقول local anesthetic يبقى بيتاخد local مش محتاج أدية oral.
 هو ايه للي ممكن يخليني أدى الـ lidocaine oral وأوصله للـ systemic circulation؟

lidocaine دة بيتاخذ للناس للي عندهم arhythmia الناس للي عندهم لخبطة في ضربات القلب وعلى فكرة بيبقى life saving.
 للي فيكم ان شاء الله هيشغل في ال-intensive care وال-cardiology و الحاجات للي زي كدة، ال-lidocaine بيعالج اضطرابات كثيرة في ضربات القلب بيبقى انا لما أجي أستخدمه Local anesthetic مشغلش نفسي بقى أديله في اي مكان ← حقنة، نقط، مرهم، زي ما يكون.
 لكن لو عايز اعالج بيه arhythmia مينفعش أقراص بقى دة مفيش ف لازم أديله-intrave nous.

Nitroglycerin

ال-nitroglycerin بقى مش أوي كدة الصراحة، صح بيتبهدل جزء كبير منه لكن still لحد النهاردة أقدر أخده oral وأقدر أخده sublingual، هو بيعالج ايه ان شاء الله؟ angina طيب.
 عشان تبقى متخيل بس العيان للي بتجيله حالا وجع الذبحة عمل مجهود ولا انفعول ولا بتاع جاله ألم. ياخذ ال-nitroglycerin احسنه oral ولا تحت اللسان؟
 لأ هو ال-intravenous طبعا أحسن حاجة، بس practically بقى عشان تقول للعيان كل ما يجيلك ذبحة خد حقنة هتبقى قصة بقى، وبعدين أنا ممكن أبقي عارف أدي intravenous وممكن معرفش بيبقى معايا الامبولة ومعايا الدواء، بس مش لاقى حد يديني الدواء، يا فرحتي بالدوا.
 ال-sublingual سواء انت تحطه تحت اللسان أو هو يديها لنفسه هيعرف و في نفس الوقت بيدخل على ال-systemic circulation على طول ووقت ما أحب أتخلص من القرص هتخلص منه. لكن لو عايز أمنع بقى ال-angina يعني أنا دلوقتي معنديش بس عايز دوا يعمل نوع من ال-prophylaxis ساعتها أقدر أخذ ال-nitroglycerin أقراص بيبقى
nitroglycerin can be given orally . لكن ال-lidocaine لأ مينفعش خالص بقى دة. معظمه بيتكسر،
 سؤال مين أكبر بقى جرعة ؟ oral nitroglycerin OR sublingual nitroglycerin ال-oral اضعاف مش كدة، ليه؟ عشان عامل حسابي ان فيه extensive first pass metabolism.
 فعايزة أضمن ان الشوية للي هيعدوا من ال-liver سلام يشتغلوا، لكن ال-sublingual على طول على ال-systemic circulation فاهمين قصدي ايه يا جماعة؟ بيبقى رغم ان ال-nitroglycerin مكتوب extensive أنا موافق انه هو extensive بس خد بالك عشان لما نيجي نتكلم عن ال-angina متفاجئش أوي وتقول دة انتم قلتلنا انه هو extensively metabolized و احنا فهمنا انه مينفعش oral لأ ينفع oral.

Propranolol

المثال الثاني دوا اسمه الـ propranolol أو الادوية التي هي مش بتبقى metabolized بعنف أوي بس برضه جزء منها ييفقد، أشهرها الـ B blockers زي دوا اسمه propranolol. الـ propranolol لما نيجي نتكلم عليه أنا مش عايزك تحفظ أرقام بعد كدة بس هقولك الـ oral bioavailability of propranolol مثلا 40%. فهمت ايه حضرتك، الـ oral bioavailability 40% معناها ايه؟ لما باخد جرعة ١٠٠ في الـ ١٠٠، ٦٠ في المية هيتكسروا في الـ liver أو هو في أي مكان بس غالبا بيبقى الـ liver وللي بيوصل منه ٤٠٪. يبقى دة المقصود بكلمة الـ oral bioavailability.

How to avoid first pass effect

السؤال بقى للي مكتوب هنا طب هو أنا ازاى تـ avoid الـ first pass أنا عارف ان الـ lidocaine والـ nitroglycerin ومش عارف ايه الحاجات ديه كلها بتتكسر أوي في الـ first pass سواء في الـ liver بقى أو في الـ GIT أو في غيره. How to avoid first pass ← أعمل ايه عشان اتجنب الـ first pass؟ صح، أول حاجة أغير الـ route مش كدة، مثال لو ينفع inhalation لو ينفع حقنة لو ينفع أي حاجة مش كدة. أيه كمان علي الجرعة أوي. طبعا صح ممكن أستعمل drug interaction أوقف حاجة بالانزيمات اللي فيها أهبطها شوية لكن مبدئيا على أد الجزء بتاعنا أنا ممكن أعلي الجرعة بتاعتي أو اني أغير الـ route of administration سهلة؟ طيب دة بالنسبة للجزء بتاع الـ first pass effect. الجزء اللي جاي بقى أنا عارف ان انت بتقلق شوية من الـ curve-ات و الحاجات ديه، في حاجة صعبة يا جماعة في اللي احنا قلناه دة، أنا كنت عايز أسالكوا سؤال بس نسيتته وأنا بتكلم بس ان شاء الله هفتكره يعني.

أه افكرت هو أنا لو ادبت دوا intravenous أو inhalation أو تحت الجلد-subcutaneous أو تحت اللسان ميعديش على الـ liver خالص؟ فهمتوا قصدي من السؤال، لو أخذت الدوا مش oral بأي طريقة تانية هيعدي برضه على الـ liver ولا مش هيعدي؟ صح، هيعدي وهيوصل لأول systemic circulation وبعدين يعدي على الـ liver.

طب لو oral؟ برافو عليكم والله، أنا مسمعتش حاجة بس أدام فيه حماس كدة يبقى صح، هيعدي على الـ liver الاول وبعدين يوصل للـ systemic circulation فهمت الفرق؟ يعني أوعى تتخيل مثلا ان الـ propranolol أنا لما ادبته oral فقدت 60%، لما ادبته intravenous وصل مية في المية، هيفضل في الدم مية في المية؟ لأ هو بعد شوية هيروح على الـ liver ويتكسر منه شوية، وبعدين يعني الفرق فرق ترتيب بس. لكن في كل الاحوال الدوا اذا كان مصيره يتكسر في الـ liver هيعدي على الـ liver بس هو الترتيب، اللي بيتأخذ الـ anal برضه بيعدي الاول؟ اه بص الـ anal دة على حسب، للي بيتأخذ الـ rectal اللي انت بتقول عليه لو كان في الـ middle third أو الـ lower third غالبا هيدخل الـ systemic على طول.

لكن لو في الـ upper third هيدخل الـ anastomosis بيعدي الاول على الـ portal circulation.

lotion لكن الrectal احنا بنقول avoid يعني من ضمن لما بقولك الrectal مزايها اننا بنتجنب الfirst pass effect.

Bioavailability

طيب الdefinition اللي جاي لي في بداية صفحة تسعة للي هو الbioavailability وصلت الفكرة بتاعتها؟ معناها ايه بقى؟
النسبة للي هتوصل من الدوا لي أنا ادितه للsystemic circulation ايه بقى؟ برافو عليك زي ما هي unchanged.
يبقى لما أقولك الpercent او فيه ناس بتسميها الproportion أو الratio أو زي ما تحب بتاعت الدوا اللي وصل الsystemic circulation unchanged
يعني ايه كلمة **unchanged**؟ يعني زي ما هو ، يعني ايه زي ما هو؟ يعني محصول first pass صح محصول الdestruction وصل بطبيعته زي ما هي للsystemic circulation أيا كان الroute بتاعه.

رتبلي بقى من المرتين اللي اتكلمنا فيهم دول من الاعلى للأقل أنهى الroute اللي الbio-availability بتاعها عالية وأنهى الroute الbioavailability بتاعها قليلة؟ ال-intrave nous أخبرها ايه ال-Bioavailability بتاعها عامل ازاى؟ مية في المية وهي الوحيدة اللي تدي مية في المية لأنك ضمنت ان انت وصلت الدوا بايديك الsystemic طيب بعدها؟ inhalation تمام.

وزي ماقلتك ال-inhalation حتى في كتابنا مديك احساس انها زي ال-IV بس هي أقل شوية.

طيب وبعدين ال-intramuscular مثلا أعلى من الsubcutaneous وال-subcutane ous أعلى من الoral.

لأ ال-sublingual حلو بس مش عارف أقولك يتحط فين الصراحة يعني ما بين ال-intramuscular وال-subcutaneous مثلا.

الoral هو the least مش عايز أقول the least هو the most variable هو أكثر واحد معرض انه مييقاش مية في المية عشان؟ عشان ال-first pass صح، يا first pass في ال-gut مش common اوي التلات أمثلة للي احنا قلناهم فاكريينهم؟ penicillin benzyl penicillin في المعدة.

و polypeptides في ال-intestine و chlorpromazine في ال-mucosa نفسها بتاعت ال-small intestine الالهم بالنسبالي طبعاً.

مرة زمان أول ما بدأنا نتعلم في القسم كان فيه واحد زميلنا بيناقش رسالة ماجستير فابتدى يتكلم عن الدوا بتاعه والخواص بتاعته ايه، فلسة بيتكلم مش فاكتر حتى والله اسم الدوا كان ايه بس لسة بيتكلم يعني، فبيقول احنا لقينا واحنا بنشتغل عليه ان له 100% oral bioavailability. أول كلمة قالها بعد بسم الله الرحمن الرحيم ونشكر والكلام دة، أول كلمة قالها ان الدوا دة له oral bioavailability 100%.

الدكتور للي كان بيناقشه بالظبط كدة قفل الرسالة وقام والله ما بهزر زي ما قلت كدة

راح قفل الرسالة وواخذ بعضه وقام وجري وراه بقى ومعلش عيل صغير ميقصده لسة جاي جديد مش فاهم حاجة جاي من الشارع وبتاع.
مستحيييل الـoral يدي مية في المية دة حتى فيه جزء منه يفضل قاعد في البوق كدة ميتبلعش يعني، اذا كان هيفلت من كل حاجة مش معقول انه هيوصل مية في المية للـsystemic circulation.

طيب نشوف الـcurve اللي عندنا والسؤال وأنا عارف طبعا حبكم للـcurves يعني شوف سبحان الله الدنيا مبتتغيرش وأنا زيكم برضه كدة كنت بكتأب لما أشوف الـcurve. هو الـcurve اللي مرسوم دة أو الـcurveين اللي مرسومين دول هي طريقة الحساب بتاعت الـoral bioavailability

بيعملوا ايه بقى بتوع الـkinetics بتوع الـpharma. بيتدي يجيب الدوا ويدي منه عينة oral وبعدين يجيب عينة من الـplasma ويعمل علاقة ما بين الـplasma concentration وما بين الزمن. يعني اديتك الدوا دة كقرص وبعدين جيت شفت تركيزه في الـPlasma قد ايه وفضلت أقيس بعد ساعة و اتنين وهكذا متخيلين.

طيب الدوا هيبتي يعلى كدة في الـplasma لحد ما يوصل لـpeak أعلى مستوى له في الـplasma وبما اني مديتش بعده جرعات فهيبتي مستوى الدوا دة في الـplasma يقل. صح بدأ يتكسر أو ينزل في الـurine أو الاتنين المهم بدأ يحصل الـelimination أو clearance فتلاقي الـcurve بدأ ينزل كدة احنا عارفين لو استخدمنا الـlog وكدة شكله هيبقى عامل زي المثلث كدة، شايفين شكله عامل ازاي.

المهم شكله عامل كدة زي المثلث لما ادبته تركيزه في الـplasma ابتدى يعلى شوية شوية لحد ما وصل لأعلى نسبة، وبعدين ما ادتتش جرعات تانية فبالتالي مستواه بدأ يقل في الـplasma لحد ما نزل كدة.

الحته للي تحت الـcurve دي يسموها اختصارا كدة الـAUC الـarea under the

curve، area مساحة أنا مليش في الحساب أوي بس أنا فاكر ان مساحة المثلث ديه كانت سهلة مش كدة، نص القاعدة في الارتفاع.

فاضل أحسب مساحة المثلث قد ايه وأجيب الـarea ديه وأقول عليها الـarea under the oral dose حلوه ففترض معاكم مثلا كدة ان الـarea بتاعتها طلعت $m^2 60$ حلوه ديه أول خطوة جيت بعد كدة ادبته نفس الدوا ونفس الجرعة هو هو بس ادبته IV ايه رأيك في الـintravenous هياخد وقت كدة على ما يعلى؟ لأ هيوصل IMMEDIATE أول ما أخلص الحقنة كدة الاقيه علي وبعد ما وصل برضه مديتش جرعة تانية فهيبدأ مستواه يقل في الـplasma لحد ما الجسم يتخلص منه.

يبقى انت كأنك عندك curve تاني اهو وادي الـAUC اهي المساحة للي تحت الـcurve الـintravenous dose.

أعمل ايه عشان اجيب الـoral bioavailability، أقسم المساحة بتاعت الـoral على المساحة بتاعت الـintravenous وعشان تطلع بقى في المية عشان الحساب بقى مش عشان الـpharma أضرب في 100%، كويس.

عشان كلنا شاطرين في الحساب أدي 60 اهي وأدي ديه $100m^2$ طلعي بقى 60 على

١٠٠ في ١٠٠ يعني تطلع 60%. صح.
ايه يعني 60% بقى لما قلنا الدوالي بنتكلم عليه ده طلع الحمد لله في الابحاث اللي عملناها
طلع ان الـ 60% oral bioavailability.

فهمت ايه بقى سيادتكم كدة؟ لما أدى جرعة من الدواء الـ oral لما توصل الـ system-
ic circulation من غير ما تتكسر في أي حدة 60% من الجرعة اللي أخذتها واللي
فقد 40%
فقد في الـ liver اتكسر في أي حدة ثانية مش ده اللي يهمني. يبقى فهمننا القصة كدة.
الـ oral bioavailability طلعت سهلة، يعني فيه كتب تلاقيها عملت كدة الـ curve-ين مع
بعض، يعني عاملة الـ curve بتاع الـ oral مثلا كدة و أدى الـ curve بتاع الـ intrave-
nous كدة.
تحسب الجرعة بدي تحسب المساحة دي والمساحة دي، وبعدين تقسمهم على بعض.
هو كتاب القسم بس للتسهيل حاططلك ده لوحده و ده لوحده. صعب يا جماعة؟
طلع الـ curve سهل أهو مفهوش أي مشاكل أعرف بس الـ definition وافهم الـ curve-
معناه ايه و كدة خلاص. في اي حاجة؟

Factors affecting oral bioavailability

طيب فيه definition كدة أو قبل الـ definition، في حاجة اسمها factors affecting oral
bioavailability سؤال مجاش بقاله فترة معرفش ليه، لو بصيت عليه هتلاقي كأنك بتعيد
الـ factors affecting oral absorption بالظبط، يعني لو بصيت عليه factors affecting oral
bioavailability كأنني بقولك factors affecting oral absorption بالظبط صح؟

بما فيها الـ area والـ contents والـ gut motility و كل حاجة فمتقلقش اذا جه السؤال ده
يبقى هو هو factors affecting oral absorption.

Bioequivalence -

فيه definition بعد كدة مش صعب اوي اسمه bioequivalence بقارن دوايين، هو
مكتوب في الكتاب two related drugs وأنا قعدت أدور، الـ bioequivalence هتلاقي
مكتوب في الكتاب كدة two related drugs أنا قعدت أسأل نفسي كدة.
أنا لقيت الـ definition ده برضه في كتاب محترم هو قصده بـ two related drugs يعني
دوايين أقارن بينهم، يعني دوايين ضغط دوايين beta blockers يعني مجيش دوايين دوا
مثلا antibiotic بدوا بيعالج ذبحة المقارنه هنا ملهاش قيمة، أنا بقارن دوايين غالبا
related لبعض في الكيمياء أو related لبعض في الاستعمال.
طيب امتى أقول على دوايين bioequivalent يعني امتى أقول ان الدواء الفلاني و الدواء
الفلاني لبعض are bioequivalent؟
لو كانوا تقريبا ليهم the same oral bioavailability يعني 60 في المية و 60 في المية و
اللاتين بيوصلوا للـ peak concentration بتاعهم بعد تقريبا نفس الزمن.
انت أخذت بالك لما عملت الـ oral هنا أخذ وقت شوية على ما يوصل للـ peak لو الدوايين

دول يوصلوا للpeak في نفس الزمن والoral bioavailability بتاعتهم واحدة، يعني اللي بيوصلوا في الجرعة الواحدة مع بعض يتقال عليهم bioequivalent drugs بس. لأ ملهاش علاقة بقي.

سؤال ظريف هي دي حاجة بقيس بيها pharmacokinetics لا غير، بمقارنش بينهم ان دة أحسن من دة في علاج الضغط أو ان دة أقوى من دة هي الحكاية كلها ان أنا قلت انهم bioequivalent بمعنى يوصلوا للpeak بتاعهم بعد نفس الزمن وفي نفس الوقت النسب للي بتوصل منهم للsystemic circulation عن طريق الoral route قد بعض. يبقى المقارنة pharmacokinetics فقط بمقارنش على مستوى الكفاءة ولا العيوب ولا القوة ولا الكلام دة.

Therapeutic equivalence

الdefinition اللي جاي بقي هيأكدك الكلام دة، حاجة اسمها-therapeutic equivalence، ديه بقي ملهاش علاقة بالkinetics أنا بقارن بين دوايين بشوف هم أخبارهم ايه من ناحية effectiveness قدرتهم على علاج المرض، وال-safety اللي انتم كنتم بتسألوا فيه دلوقتي واخدين بالكم. المقارنة بينهم هنا في قدرتهم على علاج المرض مين فيهم كفاءته أكثر ومن حيث الاعراض الجانبية مين فيهم safe أكثر ومين فيهم أقل safety، مفهوم يا جماعة؟ دة كدة معنى ال-therapeutic equivalence يبقى ديه مقارنة ملهاش علاقة بال-kinetics.

في كلمة أعتقد ناقصة في كتاب القسم في ال-definition هو بيقول
two similar drug products are therapeutically equal
امتى يكونوا therapeutically equal؟ لما يكون ليهم
similar clinical effectiveness يعني فيه كلمة ناقصة
effectiveness او efficacy، يعني قدرتهم العلاجية على نفس المرض قد بعض وطبعا
→ safety profile the same safety اللي هو طبعا الآثار الجانبية و الكلام دة.
وبيأكدك بقي ان فيه ادوية ممكن تبقى bioequivalent لكن مهماش therapeutically equivalent فاهمين الفكرة؟
يعني يوصلوا للpeak في نفس الوقت ويوصلوا للدم بنفس الكمية لكن ملهمش علاقة بالكفاءة و ال-safety مختلفين عن بعض ك safety وك effect.
انا بتكلم على نفس المرض برضه، يعني therapeutically equivalent ك-antibiotics مثلا،

بتكلم مثلا فيه عندنا من الحاجات البايخة شوية ال-gram negative infections فبعين بيهم برضه بشوف مين الاحسن بقارن ساعتها ال-therapeutically equivalent انما لما بقارن بقي مين فيهم وصل للpeak وكدة يبقى أنا بقارن bioequivalence.
يبقى دة بالنسبة للجزء بتاع ال-absorption خلصنا منه الحمد لله نبدأ الجزء بتاع ال-distribution.

Distribution

ومن الحاجات برضه أنا عارف ان البداية بتاعت pharmacokinetics مش لطيفة اوي لكن هو المقصود منه ايه كلمة distribution انت خلاص وصلت الدوا للمكان اللي هيعمل الهدف منه، مش دة كان المقصود بالabsorption مش انت وصلته بالabsorption بعد ما وصل بقى الsystemic circulation عايز أعرف اخباره ايه مدى انتشاره ايه. حاجة physiologically سهلة أوي بقى احنا الfluids اللي في جسم الانسان كلها بتمثل 60% من الtotal body weight يعني لو اخدنا الaverage كدة، الaverage دايمًا في الpharma الadult male وزنه 70 kg دة المقياس بتاع السوائل يعني. هو وزنه 70 كيلو وال70 كيلو منهم 60 في المية مية يبقى عندي 42 لتر، يبقى كأن الtotal body fluids اللي موجودة في جسمي 42 لتر، طيب موجودين فين ال42 لتر دول؟ متقسمين على على ثلاثة compartments:

- 1- intravascular أول واحد فيهم موجود فيه 4 لتر يبقى أدي أول جزء في جسمنا.
 - 2- Interstitial Fluid ثاني جزء اللي هو اكبر شوية 10 لتر.
 - 3- Intracellular fluid اللي هو الباقي بقى لي هو تقريبا 24 لتر.
- يبقى دي تقسيمة الfluid جوة جسمي. بعتبرهم متقسمين في ثلاثة compartment اول جزء اللي هو الplasma بقول عليه intravascular compartment دة لي موجود جوة الblood vessels وفيه عندنا الinterstitial وفيه الintracellular ودول مع بعض يسموهم الextra vascular compartment و عليه في تسمية تانية ممكن تقرأها عشان لو لقيتها بس في الmcq متخضش، دة لوحده اسمه intracellular والاتنين دول مع بعض extracellular تمام، أنا عايز بقى حد ايه، يعني لامم الدنيا شوية يقولي ايه الفاصل اللي بين الplasma compartment وبين الinterstitial fluid؟ برافو عليك صح، الendothelium بتاع الcapillary مش كدة. فيه الendothelium، basement membrane وفيه بينها فتحات صح، مش دي فكرة اي endothelium؟ عشان عبارة عن خلايا endothelium على basement membrane، وفيه بينها فتحات سميها slits او سميها زي ما انت عايز. ايه الفاصل ما بين الinterstitial و الintracellular compartment هم مش عايمين على بعض ليه؟ الcell membrane.

أنا بقول الكلام دة لسبب عشان اعرف الدوا دة هيتحرك ازاى؟ هو هيتحرك من خلال خلايا يعني هيتحرك يا اما على مستوى الcell membrane يا اما في الpores ما بين الخلايا وبعضها. يبقى عشان يعدي أو ميعديش هيحكمني ايه، عشان يعدي سواء بقى من هنا لهنأ أو يعدي من هنا لهنأ ويدخل كمان جوة الخلية هيعتمد على ايه؟ بالظبط كدة هيعتمد على الMolecular size هيعتمد على دوبانه في الميه هيعتمد على دوبانه في الدهون، نفس قصة الlipid solubility والwater lipid partition co-ef.

ficient نفس القصة.

طبيب دة بالنسبة للمقدمة للي موجودة في الاول قيل ما نقلاب بس قبل ما نقلاب لو قلتلك احتمالات بتاعت انتشار الدوا هيبقى فيه كام احتمال؟

Patterns of distribution

الدوا عشان يحصل distribution هيعتمد على دوابنه في المياه هيعتمد على دوابنه في الدهون هيعتمد على degree of ionization ، ده بالنسبة للمقدمة اللي موجوده ف الاول قبل مانقلاب بس لو قلتلك احتمالات انتشار الدوا هتلاقي كام احتمال؟

1- 'intravascular' compartment model

هتلاقي compartment عبارة عن plasma و compartment ثاني عبارة عن interstitial fluid و plasma وبينهم endothelial cells وعندني compartment كبير اوي عبارة عن intracellular وبينهم cell membrane . يبقى فيه كام احتمال للدوا اللي حصله absorption ؟ يعني انتشر ف plasma ايه مصير الدوا بعد كده انه يفضل قاعد جوه في البلازما ومايطلعش برة لانه مش قادر يطلع برة.

طب ايه اللي يخليه مش قادر يطلع برة يكون ← ionized اوي او عنده MW كبير اوي او متشال على plasma proteins فمش هيقدر يعدي . طبيب الدوا ده هيبقى منتشر ف انه compartment ؟ هيبقى منتشر ف compartment ment واحد كام لتر يعني ؟ ٤ لتر.

2- 'extracellular' compartment model

الاحتمال الثاني انه يقدر يدخل من البلازما للـ interstitial غالبا عدى من الفتحات عدى بالـ **filtration** ، يبقى الـ molecular size سمحله ان يعدي من الفتحات ولكن ماقدرش، ليه يعدي من الـ cell membrane وده لانه water soluble مش lipid sol- ible وده هينتشر ف كام لتر؟ هيكون ١٤ لتر . ٤ بتوع البلازما و ١٠ بتوع الـ interstitial .

3- 'Extra and intracellular' Multi compartment model

الاحتمال الثالث انه يكون lipid soluble اوي، يعني خرج من الـ capillary للـ interstitial ومنها عدى خلال الـ cell membrane ودخل جوة الخلية، يبقى كده انتشار في L 42 يعني كل الـ fluid في الجسم.

طبيب يبقى انا عندي كام احتمال كده one compartment model يعني الدوا محبوس جوة البلازما ومتوزع على ٤ لتر بس ولانه HMW و ionized اوي فماقدرش انه يخرج.

Two compartment models : ده معناه انه ف البلازما وف الـ interstitial يعني موجود ف ١٤ لتر وده غالبا قدر بالـ molecular size بتاعته انه يعدي من الفتحات بتاعت الـ capillary endothelium بس ماقدرش يدخل الخلية لانه مش lipid soluble .

التالت ده انتشار ف كله لانه lipid soluble بشكل كبير وده بكنه قدر كمان ينتشر في الـ intracellular fluid.

طب نيجي نركز على الامثله ، مكتوب **HMW heparin** ده من اسمه هيكون الـ molecular weight بتاعته كبيره جدا و عليه شحنة كبيره جدا ، فمش قدر انه ينتشر برة الـ plasma.

طيب وهل مطلوب منه انه يسبب البلازما؟ لا ، لان كل شغل على الـ coagulation factors ، لكن الـ warfarin ده شغله ف الـ liver مش ف الـ blood بيعمل antagonize الـ vitK بس اللي هيفضل محبوس منه اللي هيبقى ماسك على الـ plasma pro- teins ، لكن الجزء الـ free هو اللي هيدخل الـ liver ويشغل عادي وده بينطبق على اي دوا بالمنظر ده.

طيب والنوع الثاني اللي هو الـ two compartments model نفس الكلام ده هيبقى water soluble و الـ molecular size بتاعته صغيرة يعرف يعدي من الفتحات بتاعت الـ capillaries ، ولكن مش lipid soluble عشان يعدي من الـ cell membrane ، فاكترين حاجه اسمها quaternary ammonium compound ← عبارة عن نيتروجين وحواليها 4 side chains ودايما مشحونة وبالتالي الـ lipid solubility بتاعتها قليلة.

مايهمناش اوي الـ sodium chloride ، فيه دوا اسمه الـ mannitol اسمه osmotic diuretics بينزل الـ nephron ويسحب المياه وراه عشان ليه الـ osmotic pressure عالي وحبسته دي كويسة ، لان ده مكان شغله.

النوع التالت بقا هو الـ multi compartment models اي دوا هيكون الـ lipid soluble في المنهج.

Other sites -4

الجزء اللي جاي اللي بيقول other sites اللي بيقولوا عليه الـ specific distribution يعني فيه ادويه معينه بتحب اماكن معينه وتركيزها فيه عالي. **tetracycline** ← بيكون تركيزه عالي ف اي حته فيها calcium بتركيز عالي اوي زي الـ bone والاسنان ، وبعد كده هنعرف انه بيعمل فيهم تشوهات. فيه عندنا مثال مشهور اوي اسمه الـ iodine ← تقريبا يسبب الدنيا كلها ويدخل الـ thyroid.

Thiopentone ← ده تبع مجموعه اسمها barbiturates ده عبارة عن IV anesthetics ← عشان تنيم العيان على طول وبعدين بكم الـ inhalation بس نفكر فيه بس:

(١) انه بيحب الدهون اوي

(٢) مايفعش يتاخد الـ oral لانه مايدوبش ف الميه.

فيه مثال قديم اوي وهو الـ mercury ← والزرنيخ وبيتسخدم ف التسمم ده بتركز ف

الاماكن اللي فيها keratin زي الجلد والنails وال hair و هكذا عشان كده ف الطب الشرعي بيعرفوا ان الميت مات متسم لما يلاقوا الزرنيخ نسبته عالية اوي في الشعر او الجلد.

والـ **digoxin** ← يحبب cardiac muscles.

ده يتذاكر كويس Factors affecting distribution:

1- Physicochemical properties عامل بيحدد الانتشار

.lipid solubility-

.water solubility -

.degree of ionization -

2- Binding of plasma proteins

اي دوا دخل البلازما جزء منه هيبقى ماسك على plasma protein خاصه albumin جاي من liver ، بتمسك ف مكان معين ، والجزء الثاني. free طيب اللي ماسكه دي حجمها كبير مش قادرة تسيب plasma ولا قادرة تروح liver ولا قادرة تروح urine وبيكون inactive

وبيكون non diffusible ومش عارف يوصل لمكان شغله.

و non metabolized مش قادره تروح liver ومش عارفه يحصلها excretion.

يبقى شغلته انه store كأنه مخزن للدوا.

طيب الجزء free هيكون active لانه قادر يوصل لمكان شغله ويحصله metabolize انه يقدر يروح liver ويحصله excretion ف kidney عادي.

اللي بيحصل ان لما بيخلص الجزء free جزء من bound بيتفصل عن plasma proteins. free.

انا اللي يهمني affinity مقدار الرابطة بين الدوا وال plasma protein قوية ولا ضعيفة؟ مجموعه قويه الرابطة منها salicylates او الاسبرين ومجموعه sulfonamides دول ماسكين جامد.

وأدوية بتبقى ضعيفة الرابطة واشهر دوا هو warfarin ده بيبقى 99% بيبقى ماسك وواحد ف الميه free بس ال ماسك ماسك ضعيف.

وعايزك تتخيل معايا عيان بياخد warfarin عشان يمنع الجلطات وجه العيان اخذ حاجة من اللي بتمسك جامد ف ال plasma protein زي salicylates او sulfonamides وبدأ يحصل نوع من المنافسة على plasma proteins.

وهناقي اللي يكسب الاسبرين ويشيل warfarin وبالتالي يزيد free فيحصل hemorrhage.

طيب تخيل واحد عنده albumin قليل اسمها hypoalbuminemia وغالبا بيحصل

liver diseases او في المجاعات او التغذية اللي مش كويسة، وجيت ادبت للعيان دوا جرعه اقل عشان الـ active form ماتكونش كتيرة هنلاقي مثال phenytoin اللي بيعالج صرع لو زادت جرعته او قل albumin لازم اقل الجرعة، عشان مايعملش

تسمم.

bilirubin اللي يكون ماسك كبير واللي free صغير لو اخدت sulfonamide هيعمل free-وبالتالي الطفل هيحصله jaundice والخطر لو عدى الـ BBB هيعمل kernicterus طيب اشمعنا ف الاطفال؟ جزء من الاجابه ان الـ BBB هيكو not well developed وكمال الـ liver مش هيكو mature اوي بالتالي مش هيستوعب عمل الـ conjugation bilirubin.

القاعدة الثالثة مشكوك فيها شويه ان لو نسبة اللي مربوطين كبير هتزيد الـ duration يعني الكلام ده المفروض حسب الدوا (و دي مشكوك فيها عشان م خدش ف الإعتبار باقي العوامل لأنخ ممكن يبقى ماسك كويس لكن الـ metabolism و الـ excretion عاليين).

: Passage cross barriers

اللي هيقدر يعدي BBB هيكو lipid soluble ويكون non ionized كانه بيعدي cell membrane. لكن لو water soluble هيكو فيه صعوبة كبيرة انه يعديه هنلاقي ان tertiary amines هي اللي هتعدى لانها non ionized. النقطة رقم 2 لقوا ان الدوا اللي اسمه penicillin لقوا انه لو فيه امراض زي tonsillitis وجينا قيسنا نسبته ف الـ CSF هنلاقيه قليل معناه انه ماقدرش يعدي الـ BBB، بس لما لقوا العيان ببشتكي من الـ meningitis اللي هو الالتهاب السحائي او غيره لقوا انه يقدر يعدي الـ CSF بتركيز كويس اوي. يعني هو cannot cross normal meninges بس يقدر انه يعمل pass across inflamed meninges لان الـ cement اللي بين الـ cells اتكسرت فيقدر يعدي من خلالها وده ميزه انه هيقدر يعالج الـ meningitis.

Passage cross placental barrier

في الكتاب هيقولك انه زيه زي اي barrier لكن ف الحقيقة انه مفوت اوي، ده بيكون عبارة عن الـ capillaries كبيرة والخلايا مش لازقة في بعضها اوي فممكن كله يعدي، كم بردوا لو الأدوية دي toxic ولا safe، يعني لو الادوية اتاخذت ف الحوامل بالذات اول 3 شهور ف فترة الـ organogenesis ف فترة تكوين الـ organs فيه ادويه تعمل ف الوقت ده teratogenic effect وجايه من كلمة تيراتوس اللي هي الغول معناها شكله مخيف فالدوا اللي عمل تشوهات اسمه teratogenicity مثال Tetracyclines هيعمل تشوهات في الاسنان ف الاطفال. وهنلاقي الادوية بتتقسم على هيئة A categories. الـ safe 100% بيكون لكن الـ TOXIC 100% بيكون فيه ادوية لو اتاخذت في الولادة هتخرج الـ placenta وتعمل depression في الـ respiratory center بتسمى neonatal asphyxia من الادويه اللي بتعمل كده الـ morphine كان بيتاخذ زمان عشان يقلل من وجع الولادة.

Passage across breast milk

نعمل حسابنا لما الأم بتاخذ الادوية هتعددي للbreast milk. ونعمل حسابنا ان breast مليون fat فنتوقع ان الادوية اللي بتكون lipid soluble دي هتعددي ويكون تركيزها عالي.

وتاني حاجة هنلاقي الpH هيكون 7 بالنسبه للبلازما هتكون acidic لما الام تاخذ دوا basic هيكون ionized اكثر في breast milk من plasma ويحصل ion trapping. القصة دي محتاجة دراسة شوية ف تقسيم الادوية الامنة زي دوا البرد وفيه ادويه خطري المورفين هيدمنها الطفل وغيرها.

نكمل الحصة الجاية إن شاء الله ^_^